This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19) 世界知的所有槪機関 国際専務局



(43) 国際公開日 2002 年4 月11 日 (11.04.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/28872 A1

(51) 国際特許分類?:

A61K 31/7034, A61P 43/00, 3/10, 3/04

C07H 15/203,

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/08239

(22) 国際出題日:

2001年9月21日(21.09.2001)

(25) 国際出願の官語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2000-301523 2000年9月29日(29.09.2000)

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): キッセ イ爽品工業株式会社 (KISSEI PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒399-8710 長野県松本市芳野19番 48号 Nagano (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 藤倉秀紀 (FU-JIKURA, Hideki) [JP/JP]; 〒390-0851 長野県松本市大 字島内4152-1 モダニティパレス望月101 Nagano (JP). 伏見信彦 (FUSHIMI, Nobuhiko) [JP/JP]; 〒390-0313 長 野県松本市岡田下岡田89-6 Nagano (JP). 西村俊洋 (NISHIMURA, Toshihiro) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 のガイダンスノート」を参照。

南安昼郡稳高町大字柏原4511 Nagano (JP). 田谷和也 (TATANI, Kazuya) [JP/JP]; 〒390-0805 長野県松本市 済水1-3-5 サンスーシ21-203 Nagano (JP). 伊佐治正幸 (ISAJI, Masayuki) [JP/JP]; 〒399-0704 長野県塩尻市 広丘郷原1763-189 Nagano (JP).

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開容頸:

国際調査報告部

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲成されている「コードと略語

(54) Title: GLUCOPYRANOSYLOXYBENZYLBENZENE DERIVATIVES AND MEDICINAL COMPOSITIONS CONTAIN-ING THE SAME

(54) 発明の名称: グルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体およびそれを含有する医薬組成物

(57) Abstract: Glucopyranosyloxybenzylbenzene derivatives represented by the following general formula (I) which have an improved oral absorbability, exert an excellent effect of inhibiting human SGLT2 activity in vivo and, therefore, are useful as preventives or remedies for diseases caused by hyperglycemia · such as diabetes, complication of diabetes and obesity wherein P represents a group constituting a prodrug; and R represents lower alkyl, lower alkoxy, lower alkylthio, lower alkoxy lower alkyl, lower alkoxy lower alkoxy or lower alkoxy lower alkylthio.

(57) 要約:

本発明は、経口吸収性が改善され、生体内で優れたヒトSGLT2活性阻害 作用を発揮する、糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症等の高血糖症に起因する疾 患の予防又は治療剤として有用な、一般式

(式中のPはプロドラッグを構成する基であり、Rは低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルコキシ低級アルキル基、低級アルコキシ低級アルコキシ低級アルコキシ基または低級アルコキシ低級アルキルチオ基である)で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体およびそれを含有する医薬組成物に関するものである。

明細書

グルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体 およびそれを含有する医薬組成物

5

[技術分野]

本発明は、医薬品として有用なグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体およびそれを含有する医薬組成物に関するものである。

さらに詳しく述べれば、本発明は、糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症等の高 10 血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤として有用な、ヒトSGLT2活性阻 害作用を有する、

一般式

(式中のRは低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級 15 アルコキシ低級アルキル基、低級アルコキシ低級アルコキシ基または低級アルコキシ低級アルキンボンジ コキシ低級アルキルチオ基である)で表されるグルコピラノシルオキシベンジ ルベンゼン誘導体を活性本体とする、一般式

(式中のPはプロドラッグを構成する基であり、Rは低級アルキル基、低級ア ルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルコキシ低級アルキル基、低級アル

コキシ低級アルコキシ基または低級アルコキシ低級アルキルチオ基である)で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体およびそれを含有する医薬組成物に関するものである。

5 [背景技術]

糖尿病は食生活の変化や運動不足を背景とした生活習慣病の一つである。それ故、糖尿病患者には食事療法や運動療法が実施されているが、充分なコントロールや継続的実施が困難な場合、薬物療法が併用されている。現在、糖尿病治療薬としては、ビグアナイド薬、スルホニルウレア薬やインスリン抵抗性改善薬などが使用されている。しかしながら、ビグアナイド薬には乳酸アシドーシス、スルホニルウレア薬には低血糖、インスリン抵抗性改善薬には浮腫などの副作用が認められることがある上、肥満化を促進させることが懸念されている。そのため、このような問題を解消すべく新しい作用機序による糖尿病治療剤の開発が嘱望されている。

近年、腎臓において過剰な糖の再吸収を阻害することで尿糖の排泄を促進さ 15 せて血糖値を低下させる、新しいタイプの糖尿病治療薬の研究開発が推進され ている (J. Clin. Invest., Vol. 79, pp. 1510-1515 (1987))。また、腎臓の近位尿細管のS1領域にSGLT2 (ナトリ ウム依存性グルコース輸送体2)が存在し、このSGLT2が糸球体ろ過され た糖の再吸収に主として関与していることが報告されている (J. Clin. 20 Invest., Vol. 93, pp. 397-404 (1994))。それ故、 ヒトSGLT2を阻害することにより腎臓での過剰な糖の再吸収を抑制し、尿 から過剰な糖を排泄させて血糖値を正常化することができる。従って、強力な ヒトSGLT2活性阻害作用を有し、新しい作用機序による糖尿病治療薬の早 期開発が待望される。しかも、このような尿糖排泄促進剤は過剰な血糖を尿か 25 ら排泄するため、体内での糖の蓄積が減少することから、肥満化の防止効果も 期待できる。

3

[発明の開示]

本発明者らは、ヒトSGLT2活性阻害作用を有する化合物を見出すべく鋭意検討した結果、前記一般式(I)で表される化合物が、下記の如く生体内において活性本体である前記一般式(II)で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体に変換されて優れたヒトSGLT2阻害活性を示すという知見を得、本発明を成すに至った。

本発明は、生体内においてヒトSGLT2活性阻害作用を発揮し、腎臓での 糖の再吸収を抑制し過剰な糖を尿中に排泄させることにより、優れた血糖低下 作用を発現する、下記のグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体およ びそれを含有する医薬組成物を提供するものである。

即ち、本発明は、一般式

10

15

(式中のPはプロドラッグを構成する基であり、Rは低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルコキシ低級アルキル基、低級アルコキシ低級アルキルチオ基である)で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体に関するものである。本発明は、前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体を有効成分として含有する医薬組成物に関するものである。

本発明は、前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベ 20 ンゼン誘導体を有効成分として含有するヒトSGLT2阻害剤に関するもので ある。

本発明は、前記一般式 (I) で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体を有効成分として含有する、高血糖症に起因する疾患の予防又は 治療剤に関するものである。 本発明は、前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体を有効量投与することからなる、高血糖症に起因する疾患の予防 又は治療方法に関するものである。

本発明は、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための、前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体の使用に関するものである。

本発明において、プロドラッグとは、生体内において活性本体である前記一般式(II)で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体に変換される化合物をいい、プロドラッグを構成する基としては、例えば、低級ア シル基、低級アルコキシ低級アシル基、低級アルコキシカルボニル低級アシル 基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルコキシカルボニル 基等のプロドラッグにおいて通常使用することができる水酸基に対して施される保護基を挙げることができる。

また、本発明において、低級アルキル基とは、メチル基、エチル基、プロピ ル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、secーブチル基、ter 15 tープチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tertーペ ンチル基、ヘキシル基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキル 基をいい、低級アルコキシ基とは、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、 イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソブトキシ基、secーブトキシ基、te rtープトキシ基、ペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基、ネオペンチル 20 オキシ基、tertーペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基等の炭素数1~6 の直鎖状または枝分かれ状のアルコキシ基をいい、低級アルキルチオ基とは、 メチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、ブチル チオ基、イソブチルチオ基、sec-ブチルチオ基、tert-ブチルチオ基、 ペンチルチオ基、イソペンチルチオ基、ネオペンチルチオ基、tertーペン 25 チルチオ基、ヘキシルチオ基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のア ルキルチオ基をいう。低級アルコキシ低級アルキル基とは、上記低級アルコキ シ基で置換された上記低級アルキル基をいい、低級アルコキシ低級アルコキシ

基とは、上記低級アルコキシ基で置換された上記低級アルコキシ基をいい、低 級アルコキシ低級アルキルチオ基とは、上記低級アルコキシ基で置換された上 記低級アルキルチオ基をいう。低級アシル基とは、アセチル基、プロピオニル 基、ブチリル基、イソブチリル基、ピバロイル基、ヘキサノイル基、シクロヘ キシルカルボニル基等の炭素数 2~7の直鎖状、枝分かれ状または環状のアシ ル基をいい、低級アルコキシ低級アシル基とは、上記低級アルコキシ基で置換 された上記低級アシル基をいう。また、低級アルコキシカルボニル基とは、メ トキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、イソプロピルオキシカルボニル 基、イソブチルオキシカルボニル基、シクロヘキシルオキシカルボニル基等の 10 炭素数2~7の直鎖状、枝分かれ状または環状のアルコキシカルボニル基をい い、低級アルコキシカルボニル低級アシル基とは、3-(エトキシカルボニル) プロピオニル基等の上記低級アルコキシカルボニル基で置換された上記低級ア シル基をいい、低級アルコキシ低級アルコキシカルボニル基とは、2-メトキ シエトキシカルボニル基等の上記低級アルコキシ基で置換された上記低級アル 15 コキシカルボニル基をいう。

置換基Rにおいては、好ましくは低級アルキル基または低級アルコキシ基であり、更に好ましくは炭素数1~4の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基または炭素数1~3の直鎖状または枝分かれ状のアルコキシ基であり、最も好ましくはエチル基またはメトキシ基である。置換基Pにおいては、好ましくは低20 級アシル基または低級アルコキシカルボニル基である。低級アシル基としては、好ましくは炭素数4~6の直鎖状または枝分かれ状のアシル基であり、更に好ましくはプチリル基またはヘキサノイル基である。低級アルコキシカルボニル基としては、好ましくは炭素数2~5の直鎖状または枝分かれ状のアルコキシカルボニル基であり、更に好ましくはメトキシカルボニル基またはエトキシカルボニル基である。

本発明の化合物は、前記一般式(II)で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体の水酸基に、常法に従い通常プロドラッグにおいて使用可能な水酸基の保護基を導入することにより製造することができる。例えば、

本発明の前記一般式(I)で表される化合物は、前記一般式(II)で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体を用いて、以下の方法に従い製造することができる。

5 (式中のXは臭素原子、塩素原子等の脱離基であり、RおよびPは前記と同じ 意味をもつ)

前記一般式(II)で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体の水酸基を前記一般式(III)で表される保護化試薬を用いて、不活性溶媒中又は無溶媒下、ピリジン、トリエチルアミン、N,Nージイソプロピルエチルアミン、ピコリン、ルチジン、コリジン、キヌクリジン、1,2,2,6,6ーペンタメチルピペリジン、1,4ージアザビシクロ[2.2.2]オクタン等の塩基の存在下に保護することにより前記一般式(I)で表されるプロドラッグを製造することができる。用いられる溶媒としては、例えば、塩化メチレン、アセトニトリル、酢酸エチル、ジイソプロピルエーテル、クロロホルム、テトラヒドロフラン、1,2ージメトキシエタン、1,4ージオキサン、アセトン、tertーブタノール、それらの混合溶媒などを挙げることができ、反応温度は通常ー40℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~2日間である。

前記製造方法において出発物質として用いられる本発明の前記一般式 (II) 20 で表される化合物は、例えば、以下の方法に従い製造することができる。 7

(式中Mは水酸基の保護基であり、 X^1 はトリクロロアセトイミドイルオキシ基、アセトキシ基、臭素原子、フッ素原子等の脱離基であり、YおよびZはどちらか一方がMgBr、MgCl、MgIまたはリチウム原子であり、他方がホルミル基であり、Rは前記と同じ意味をもつ)

工程1

5

前記一般式 (IV) で表されるベンズアルデヒド誘導体と前記一般式 (V)

で表されるグリニャール試薬またはリチウム試薬若しくは前記一般式 (IV) で表されるグリニャール試薬またはリチウム試薬と前記一般式(V)で表され るベンズアルデヒド誘導体を、不活性溶媒中、縮合させることにより前記一般 式(VI)で表される化合物を製造することができる。用いられる溶媒として は、例えば、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、それらの混合溶媒など を挙げることができ、反応温度は通常-78℃~還流温度であり、反応時間は 使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常10分間~1日 間である。

工程2

- 10 前記一般式 (VI) で表される化合物を、不活性溶媒中、Dess-Mar t i n試薬を用いて酸化することにより前記一般式 (VII) で表される化合 物を製造することができる。用いられる溶媒としては、例えば、塩化メチレン、 · クロロホルム、アセトニトリル、それらの混合溶媒などを挙げることができ、 反応温度は通常○℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、
- 反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。 15

工程3

前記一般式(VI)で表される化合物を、不活性溶媒中、塩酸等の酸の存在 下または非存在下、パラジウム炭素粉末等のパラジウム系触媒を用いて接触還 元した後、必要に応じて保護基を常法に従い除去することにより、前記一般式 20 (VIII) の化合物を製造することができる。接触還元において用いられる 溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、酢酸 エチル、酢酸、イソプロパノール、それらの混合溶媒などを挙げることができ、 反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、 反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。また、前記一般 式(VIII)の化合物は、常法に従いナトリウム塩、カリウム塩等の塩に変 換することができる。

工程4

25

前記一般式(VII)で表される化合物の保護基Mを常法に従い除去した後、

15 工程5

前記一般式 (VIII) で表されるベンジルフェノール誘導体またはその塩を2,3,4,6ーテトラー〇ーアセチルー1ー〇ートリクロロアセトイミドイルーαーDーグルコピラノース、1,2,3,4,6ーペンター〇ーアセチルーβーDーグルコピラノース、2,3,4,6ーテトラー〇ーアセチルーβーDーグルコピラノシルブロミド、2,3,4,6ーテトラー〇ーアセチルーβーDーグルコピラノシルブロミド、2,3,4,6ーテトラー〇ーアセチルーβーDーグルコピラノシルフルオリド等の前記一般式 (IX) で表される糖供与体を用いて、不活性溶媒中、三フッ化ホウ素ージエチルエーテル錯体、トリフルオロメタンスルホン酸銀、塩化第二すず、トリフルオロメタンスルホン酸トリメチルシリルなどの活性化剤の存在下に配糖化させることにより、前記一般式 (X) で表される配糖体を製造することができる。用いられる溶媒としては、例えば、塩化メチレン、トルエン、アセトニトリル、ニトロメタン、酢酸エチル、ジエチルエーテル、クロロホルム、それらの混合溶媒などを挙げることができ、反応温度は通常-30℃~還流温度であり、反応時間は使用する原

20

料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常10分間~1日間である。 工程6

前記一般式(X)で表される配糖体をアルカリ加水分解させて水酸基の保護基を除去することにより、前記一般式(II)で表されるグルコピラノシルオ キシベンジルベンゼン誘導体を製造することができる。用いられる溶媒としては、例えば、水、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基性物質としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシドなどを使用することができる。処理温度は通常0℃~還流温度であり、処理時間は使用する原料物質や 容媒、処理温度などにより異なるが、通常30分間~6時間である。

前記製造方法において得られる本発明の化合物は、慣用の分離手段である分別再結晶法、クロマトグラフィーを用いた精製法、溶媒抽出法、固相抽出法等により単離精製することができる。

前記一般式(I)で表される本発明のプロドラッグには、水和物やエタノー 15 ル等の医薬品として許容される溶媒との溶媒和物も含まれる。

前記一般式(I)で表される本発明のプロドラッグは、生体内で活性本体である前記一般式(II)で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体に変換され、優れたヒトSGLT2活性阻害作用を発揮することができる。また、前記一般式(I)で表される本発明のプロドラッグは、経口吸収性が改善されており、当該プロドラッグを有効成分として含有する医薬組成物は、経口投与製剤としても高い有用性を有する。それ故、本発明のプロドラッグは、糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症等の高血糖症に起因する疾患の予防または治療剤として極めて有用である。

本発明の医薬組成物を実際の治療に用いる場合、用法に応じ種々の剤型のも 25 のが使用される。このような剤型としては例えば、散剤、顆粒剤、細粒剤、ド ライシロップ剤、錠剤、カプセル剤、注射剤、液剤、軟膏剤、坐剤、貼付剤な どを挙げることができ、経口または非経口的に投与される。

これらの医薬組成物は、その剤型に応じ調剤学上使用される手法により適当

な賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、希釈剤、緩衝剤、等張化剤、防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤、溶解補助剤などの医薬品添加物と適宜混合または希釈・溶解し、常法に従い調剤することにより製造することができる。

本発明の医薬組成物を実際の治療に用いる場合、その有効成分である本発明の化合物の投与量は患者の年齢、性別、体重、疾患および治療の程度等により適宜決定されるが、経口投与の場合成人1日当たり概ね0.1~1000mgの範囲で、非経口投与の場合は、成人1日当たり概ね0.01~300mgの範囲で、一回または数回に分けて適宜投与することができる。

10 〔実施例〕

本発明の内容を以下の参考例、実施例および試験例でさらに詳細に説明するが、本発明はその内容に限定されるものではない。

参考例1

15 2- (4-イソブチルベンジル) フェノール

1H-NMR (CDC13) δ ppm:

2ーベンジルオキシー1ーブロモベンゼン(0.20g)、金属マグネシウム(0.026g)、触媒量のヨウ素及びテトラヒドロフラン(1mL)より常法に従いグリニャール試薬を調製した。得られたグリニャール試薬を4ーイソブチルベンズアルデヒド(0.16g)のテトラヒドロフラン(2mL)溶液に20 加え、室温にて30分間撹拌した。反応混合物をアミノプロピルシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:テトラヒドロフラン)で精製し、ジフェニルメタノール体(0.23g)を得た。得られたジフェニルメタノール体をエタノール(3mL)及び濃塩酸(0.1mL)に溶解し、触媒量の10%パラジウムカーボン粉末を加え、水素雰囲気下室温にて一晩撹拌した。触媒をろ25 去し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/ヘキサン=1/1)にて精製し2ー(4ーインプチルベンジル)フェノール(0.10g)を得た。

0.89 (6H, d, J=6.6Hz), 1.75-1.90 (1H, m), 2.43 (2H, d, J=7.2Hz), 3.97 (2H, s), 4.66 (1H, s), 6.75-6.85 (1H, m), 6.85-6.95 (1H, m), 7.00-7.20 (6H, m)

参考例2

5 <u>2-(4-イソプロポキシベンジル)フェ</u>ノール

4ーイソブチルベンズアルデヒドの代わりに4ーイソプロポキシベンズアルデヒドを用いて、参考例1と同様の方法で標記化合物を合成した。
¹H-NMR (CDC1₂) δ ppm:

1.31 (6H, d, J=6.1Hz), 3.93 (2H, s), 4.50 (1H, heptet, J=6.1Hz), 4.72 (1H, s), 6.75-6.85 (3H, m), 6.85-6.95 (1H, m), 7.05-7.20 (4H, m)

参考例3

2- (4-エトキシベンジル) フェノール

1ーブロモー4ーエトキシベンゼン (1.5g)、金属マグネシウム (0.1 9g)、触媒量のヨウ素及びテトラヒドロフラン (2mL) から常法に従いグリ 15 ニャール試薬を調製した。得られたグリニャール試薬溶液に2ーベンジルオキ シベンズアルデヒド (1.1g) のテトラヒドロフラン (15mL) 溶液を滴 下し、室温で30分間撹拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液 (10mL) 及 び水 (20mL) を加え、酢酸エチル (100mL) で抽出した。抽出液を水 (20mL)及び飽和食塩水 (20mL) で洗浄した。無水硫酸ナトリウムで 20 乾燥後、減圧下溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=5/1)にて精製し、ジフェニルメタノ ール体(1.7g)を得た。得られたジフェニルメタノール体(1.7g)を エタノール (25 mL) に溶解し、濃塩酸 (0.42 mL) 及び触媒量の10% パラジウムカーボン粉末を加え、水素雰囲気下、室温で18時間撹拌した。触 25 媒をろ去し、減圧下濃縮した。残渣に酢酸エチル(100mL)を加え、飽和 重曹水(30mL)及び飽和食塩水(30mL)で洗浄した。有機層を無水硫 酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロ

マトグラフィー (溶出溶媒: $^{+}$ やサン/酢酸エチル= 8/1) にて精製し、2 -(4- エトキシベンジル) フェノール (0.85g) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1. 39 (3H, t, J=7. 1Hz), 3. 93 (2H, s), 4. 00 (2H, q, J=7. 1Hz), 4. 72 (1H, s), 6. 75-6. 85 (3H, m), 6. 85-6. 95 (1H, m), 7. 05-7. 20 (4H, m)

参考例4

2-(4-エチルチオベンジル)フェノール

1-プロモー4-エチルチオベンゼン(1.1g)、金属マグネシウム(0. 10 12g)、触媒量のヨウ素及びテトラヒドロフラン(5mL)より常法に従いグ リニャール試薬を調製した。得られたグリニャール試薬溶液に2-(メトキシ メトキシ) ベンズアルデヒド (O. 56g) のテトラヒドロフラン (12mL) 溶液を加え、65℃で10分間撹拌した。室温に冷却後、飽和塩化アンモニウ ム水溶液(5mL)及び水(20mL)を加え、酢酸エチル(80mL)で抽 出した。抽出液を水(20mL)及び飽和食塩水(20mL)で洗浄し、無水 15 硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムク ・ロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=4/1)にて精製し、 ジフェニルメタノール体(0.91g)を得た。得られたジフェニルメタノー ル体(0.90g)を塩化メチレン(15mL)に溶解し、Dess-Mar 20 tin試薬(1, 1, 1ートリアセトキシー1, 1ージヒドロー1, 2ーベン ズイオドキソール-3(1H) ーオン)(1.5g) を加え、25℃にて 26時 間撹拌した。反応混合物にジエチルエーテル(75mL)及び1mol/Lの 水酸化ナトリウム水溶液 (30mL) を加え激しく撹拌後、有機層を分取した。 ·有機層を1mo1/Lの水酸化ナトリウム水溶液(30mL)、水(30mL×-25 3回)及び飽和食塩水(30mL)で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、 溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶 媒:ヘキサン/酢酸エチル=15/1~9/1)にて精製し、ケトン体(0. 82g)を得た。得られたケトン体(0.81g)、pートルエンスルホン酸-

水和物 (0. 1.0 g) 及びメタノール (1 4 m L) の混合物を 6 0 ℃で 4 時間 撹拌した。室温に冷却後、反応混合物を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=15/1)にて 精製し、脱保護体(0.69g)を得た。得られた脱保護体(0.68g)を テトラヒドロフラン (11mL) に溶解し、トリエチルアミン (0.41mL) 及びクロロギ酸メチル(O. 22mL)を加え、25℃で1時間撹拌した。さ らにトリエチルアミン (0.11mL) 及びクロロギ酸メチル (0.061m 、L)を加え、30分間撹拌した。反応混合物をろ過し、ろ液を減圧下濃縮した。 残渣をテトラヒドロフラン(14mL)及び水(7mL)に溶解し、水素化ホ ウ素ナトリウム (0. 40g) を加え、25℃で7時間撹拌した。1mol/ 10 Lの塩酸(15mL)を滴下し、酢酸エチル(75mL)で抽出した。抽出液 を水(20mL)、飽和重曹水(20mL)及び飽和食塩水(20mL)で洗浄 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲル カラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=8/1)にて 精製し、2-(4-エチルチオベンジル)フェノール(0.62g)を得た。 15 ¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1. 29 (3H, t, J=7.3Hz), 2.90 (2H, q, J=7.3Hz), 3.96 (2H, s), 4.62 (1H, s), 6.75-6.80 (1H, m), 6.85-6.95 (1H, m), 7.05-7.20 (4H, m), 7.20-7.30 (2H, m)

20

参考例5

2-(4-)++>ベンジル) フェニル 2, 3, 4, 6-テトラ-0-アセ 5ル- β -D-グルコピラノシド

2-(4-メトキシベンジル)フェノール(46mg)と2,3,4,6-25 テトラ-O-アセチル-1-O-トリクロロアセトイミドイル-α-D-グルコピラノース(0.13g)の塩化メチレン(2mL)溶液に、三フッ化ホウ素-ジエチルエーテル錯体(0.033mL)を加え室温にて1時間撹拌した。反応混合物をアミノプロピルシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶

媒:塩化メチレン)にて精製し、2-(4-メトキシベンジル) フェニル 2, 3, 4, $6-テトラーO-アセチルー<math>\beta-D-グルコピラノシド(0.11g)$ を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

5 1.91 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.08 (3H, s), 3.77 (3H, s), 3.80-3.95 (3H, m), 4.17 (1H, dd, J=2.5, 12.2Hz), 4.29 (1H, dd, J=5.5, 12.2Hz), 5.11 (1H, d, J=7.5Hz), 5.10-5.25 (1H, m), 5.25-5.40 (2H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 6.95-7.10 (5H, m), 7.10-7.25 (1H, m)

10 参考例 6

2-(4-x+ν(x)) フェニル 2, 3, 4, 6-r+7-0-r+4 ル-β-D-fルコピラノシド

2-(4-メトキシベンジル)フェノールの代わりに2-(4-メチルベンジル)フェノールを用いて、参考例5と同様の方法で標記化合物を合成した。

15 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

1.89 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.07 (3H, s), 2.30 (3H, s), 3.80-3.95 (3H, m), 4.17 (1H, dd, J=2.5, 12.3Hz), 4.28 (1H, dd, J=5.5, 12.3Hz), 5.11 (1H, d, J=7.5Hz), 5.10-5.25 (1H, m), 5.25-5.40 (2H, m), 6.90-7.20 (8H, m)

20

参考例7

2-(4-メトキシベンジル) フェノールの代わりに 2-(4-エチルベンジ 25 ル) フェノールを用いて、参考例 5 と同様の方法で標記化合物を合成した。 1 H-NMR(CDCl $_{3}$) δ ppm:

1. 20 (3H, t, J=7.6Hz), 1. 87 (3H, s), 2. 03 (3H, s), 2. 05 (3H, s), 2. 08 (3H, s), 2. 60 (2H, q, J=7.6Hz), 3. 80-4. 00 (3H, m), 4. 18 (1H, dd, J=2. 3, 12. 2Hz),

4. 28 (1H, dd, J=5. 4, 12. 2Hz), 5. 11 (1H, d, J=7. 5Hz), 5. 10-5. 25 (1H, m), 5. 25-5. 40 (2H, m), 6. 90-7. 25 (8H, m)

参考例8

5 2-(4-7) (4-7)

2-(4-メトキシベンジル)フェノールの代わりに2-(4-イソブチルベンジル)フェノールを用いて、参考例5と同様の方法で標記化合物を合成した。

10 ¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:
0.88 (6H, d, J=6.6Hz), 1.75-1.90 (1H, m), 1.87 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.08 (3H, s), 2.42 (2H, d, J=7.2Hz), 3.80-3.95 (3H, m), 4.18 (1H, dd, J=2.4, 12.3Hz), 4.29 (1H, dd, J=5.5, 12.3Hz), 5.11 (1H, d, J=7.6Hz), 5.10-5.25 (1H, m), 5.25-5.40 (2H, m), 6.90-7.25 (8H, m)

15

参考例9

2-(4-メトキシベンジル) フェノールの代わりに 2-(4-エトキシベ 20 ンジル) フェノールを用いて、参考例 5 と同様の方法で標記化合物を合成した。 ¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm: 1.39 (3H, t, J=7.0Hz), 1.91 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.07 (3H,

s), 3. 80-3. 95 (3H, m), 3. 99 (2H, q, J=7. 0Hz), 4. 18 (1H, dd, J=2. 5, 12. 3Hz), 4. 28 (1H, dd, J=5. 6, 12. 3Hz), 5. 10 (1H, d, J=7. 7Hz), 5. 15-5. 25 (1H, m),

25 5. 25-5. 40 (2H, m), 6. 75-6. 85 (2H, m), 6. 95-7. 10 (5H, m), 7. 10-7. 20 (1H, m)

参考例10

2-(4-4)プロポキシベンジル) フェニル 2, 3, 4, 6-テトラーO -アセチルー $\beta-$ Dーグルコピラノシド

2-(4-メトキシベンジル)フェノールの代わりに2-(4-イソプロポキシベンジル)フェノールを用いて、参考例5と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

1. 30 (6H, d, J=6.0Hz), 1. 90 (3H, s), 2. 03 (3H, s), 2. 05 (3H, s), 2. 08 (3H, s), 3. 80-3. 90 (3H, m), 4. 18 (1H, dd, J=2. 3, 12. 3Hz), 4. 28 (1H, dd, J=5. 5, 12. 3Hz), 4. 48 (1H, heptet, J=6.0Hz), 5. 10 (1H, d, J=7.7Hz), 5. 10-5. 25 (1H, m), 5. 25-5. 40 (2H, m), 6. 70-6. 85 (2H, m), 6. 90-7. 10 (5H, m), 7. 10-7. 20 (1H, m)

参考例11

2- (4-メトキシベンジル) フェニル β-D-グルコピラノシド

2-(4-メトキシベンジル)フェニル 2, 3, 4, 6-テトラーOーアセチルーβーDーグルコピラノシド(0.11g)のメタノール(4mL)溶液に、ナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.12mL)を加え、室温にて30分間撹拌した。溶媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1)で精製し、2-(4-メトキシベンジル)フェニル β-Dーグルコピラノシド(65mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

3. 35-3. 55 (4H, m), 3. 69 (1H, dd, J=5. 1, 12. 1Hz), 3. 73 (3H, s), 3. 80-4. 00 (2H, m), 4. 03 (1H, d, J=15. 1Hz), 4. 91 (1H, d, J=7. 4Hz), 6. 75-6. 85 (2H, m),

25 6.85-6.95 (1H, m), 6.95-7.10 (1H, m), 7.10-7.20 (4H, m)

参考例12

2- (4-メチルベンジル) フェニル B-D-グルコピラノシド

2-(4-)トキシベンジル)フェニル 2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシドの代わりに2-(4-)メチルベンジル)フェニル 2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシドを用いて、参考例 1 と同様の方法で標記化合物を合成した。

5 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

2. 27 (3H, s), 3. 35-3. 55 (4H, m), 3. 69 (1H, dd, J=5. 2, 12. 0Hz), 3. 80-3. 90 (1H, m), 3. 94 (1H, d, J=15. 0Hz), 4. 05 (1H, d, J=15. 0Hz), 4. 85-4. 95 (1H, m), 6. 85-6. 95 (1H, m), 6. 95-7. 20 (7H, m)

10 参考例13

2- (4-エチルベンジル) フェニル β-D-グルコピラノシド

2-(4-メトキシベンジル)フェニル 2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシドの代わりに2-(4-エチルベンジル)フェニル 2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシド

15 を用いて、参考例11と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1. 15-1. 25 (3H, m), 2. 50-2. 65 (2H, m), 3. 35-3. 55 (4H, m), 3. 65-3. 75 (1H, m), 3. 80-4. 00 (2H, m), 4. 06 (1H, d, J=14. 9Hz), 4. 85-5. 00 (1H, m), 6. 85-7. 00 (1H, m), 7. 00-7. 20 (7H, m)

20

参考例14

2- (4-イソプチルベンジル) フェニル β-D-グルコピラノシド

2-(4-メトキシベンジル)フェニル 2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- $\beta-$ D-グルコピラノシドの代わりに2-(4-イソブチルベンジル)

25 フェニル 2, 3, 4, 6ーテトラーOーアセチルー β ーDーグルコピラノシドを用いて、参考例11と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

0.80-0.95 (6H, m), 1.70-1.90 (1H, m), 2.41 (2H, d, J=7.1Hz), 3.30-3.55 (4H,

m), 3.60-3.75 (1H, m), 3.80-3.95 (1H, m), 3.95 (1H, d, J=15.0Hz), 4.06 (1H, d, J=15.0Hz), 4.85-4.95 (1H, m), 6.80-7.20 (8H, m)

参考例15

- 5 2-(4-x)++ シベンジル) フェニル $\beta-D-グルコピラノシド$ 2-(4-x)++ シベンジル) フェニル 2, 3, 4, $6-テトラ-O-アセチル-<math>\beta-D-グルコピラノシドの代わりに <math>2-(4-x)++ 2$ 2 3, 4, $6-テトラ-O-アセチル-<math>\beta-D-グルコピラノシドを用いて、参考例 <math>1$ 1 と同様の方法で標記化合物を合成した。
- 10 ¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm: 1.35 (3H, t, J=6.8Hz), 3.35-3.55 (4H, m), 3.60-3.75 (1H, m), 3.80-4.10 (5H, m), 4.90 (1H, d, J=7.1Hz), 6.70-6.85 (2H, m), 6.85-6.95 (1H, m), 7.00-7.20 (5H, m)

15 参考例16

2-(4-d)プロポキシベンジル)フェニル $\beta-D-d$ ルコピラノシド 2-(4-d)トキシベンジル)フェニル 2, 3, 4, 6-fトラー0-f セチル $-\beta-D-d$ ルコピラノシドの代わりに2-(4-d)プロポキシベンジル)フェニル 2, 3, 4, 6-fトラー0-f セチル $-\beta-D-d$ ルコピ

20 ラノシドを用いて、参考例11と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1. 27 (6H, d, J=6. 0Hz), 3. 35-3. 55 (4H, m), 3. 69 (1H, dd, J=5. 4, 12. 1Hz), 3. 88 (1H, dd, J=2. 0, 12. 1Hz), 3. 91 (1H, d, J=15. 0Hz), 4. 02 (1H, d, J=15. 0Hz), 4. 51 (1H, heptet, J=6. 0Hz), 4. 91 (1H, d, J=7. 7Hz), 6. 70-6. 85 (2H, m),

25 6.85-6.95 (1H, m), 7.00-7.10 (1H, m), 7.10-7.20 (4H, m)

参考例17

2- (4-エチルチオベンジル) フェニル β-D-グルコピラノシド

- 反応混合物に酢酸エチル(70mL)と飽和重曹水(25mL)を加え有機層を分取した。有機層を飽和食塩水(25mL)で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をメタノール(10.5mL)に溶解し、ナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.08mL)を加え、25℃で18時間撹拌した。反応混合物に酢酸エチル(75mL)と水(20
- 10 mL)を加え、有機層を分取した。有機層を飽和食塩水 (20mL)で洗浄し、 無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1)に て精製した。溶媒を減圧下留去し、残渣にジエチルエーテルを加えて、析出物 をろ取した。得られた無色の固体をジエチルエーテルで洗浄後、減圧下乾燥し、
- 15 2-(4-xチルチオベンジル) フェニル $\beta-D-$ グルコピラノシド (0.51g) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1. 24 (3H, t, J=7.3Hz), 2. 88 (2H, q, J=7.3Hz), 3. 35-3. 55 (4H, m), 3. 69 (1H, dd, J=5.0, 12.2Hz), 3. 88 (1H, dd, J=2.0, 12.2Hz), 3. 95 (1H, d, J=15.1Hz),

20 4.08 (1H, d, J=15.1Hz), 4.91 (1H, d, J=7.3Hz), 6.85-7.00 (1H, m), 7.00-7.10 (1H, m), 7.10-7.30 (6H, m)

実施例1

2-(4-メトキシベンジル) フェニル 6-O-エトキシカルボニル-β-25 D-グルコピラノシド

2-(4-メトキシベンジル) フェニル $\beta-D-グルコピラノシド$ (0.075g) の2, 4,6-トリメチルピリジン(2mL)溶液に、室温にてクロロギ酸エチル(0.04mL)を加えた。室温にて16時間撹拌後、反応混

合物に飽和クエン酸水溶液を加え酢酸エチルで抽出した。抽出物を水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲル分取薄相クロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1)で精製し、2-(4-メトキシベンジル)フェニル 6-O-エトキシカルボニル- $\beta-$ D-グルコピラノシド(0.032g)をアモルファスとして得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1. 23 (3H, t, J=7. 1Hz), 3. 30-3. 65 (4H, m), 3. 74 (3H, s), 3. 93 (1H, d, J=15. 1Hz), 4. 02 (1H, d, J=15. 1Hz), 4. 05-4. 20 (2H, m), 4. 29 (1H, dd, J=6. 4, 11. 7Hz), 4. 45 (1H, dd, J=2. 2, 11. 7Hz), 4. 89 (1H, d, J=7. 4Hz), 6. 75-6. 85 (2H, m), 6. 85-7. 05 (2H, m), 7. 05-7. 2 (4H, m)

実施例2

15

2- (4-メトキシベンジル) フェニル 6-O-メトキシカルボニル-β-D-グルコピラノシド

クロロギ酸エチルの代わりに、クロロギ酸メチルを用いて、実施例1と同様 の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

3. 30-3. 65 (4H, m), 3. 71 (3H, s), 3. 74 (3H, s), 3. 93 (1H, d, J=15. 1Hz), 4. 01

20 (1H, d, J=15. 1Hz), 4. 30 (1H, dd, J=6. 4, 11. 7Hz), 4. 45 (1H, dd, J=2. 1, 11. 7Hz), 4. 89 (1H, d, J=7. 4Hz), 6. 75-6. 85 (2H, m), 6. 85-7. 05 (2H, m), 7. 05-7. 20 (4H, m)

実施例3.

25 2-(4-)++>ベンジル) フェニル 6-0-[2-(+++)] エチル ++>カルボニル] $-\beta-D-$ グルコピラノシド

クロロギ酸エチルの代わりに、クロロギ酸2-(メトキシ)エチルを用いて、 実施例1と同様の方法で標記化合物を合成した。 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

3. 30-3. 65 (9H, m), 3. 74 (3H, s), 3. 92 (1H, d, J=15. 1Hz), 4. 02 (1H, d, J=15. 1Hz), 4. 10-4. 25 (2H, m), 4. 30 (1H, dd, J=6. 3, 11. 7), 4. 47 (1H, dd, J=2. 1, 11. 7Hz), 4. 89 (1H, d, J=7. 4Hz), 6. 70-6. 85 (2H, m), 6. 85-7. 05 (2H, m), 7. 05-7. 20 (4H, m)

実施例4

2-(4-)++>ベンジル) フェニル 6-O-ヘキサノイル $-\beta-D-$ グルコピラノシド

- 2-(4-メトキシベンジル)フェニル β-D-グルコピラノシド(0.10g)の2,4,6-トリメチルピリジン(2mL)溶液に、0℃でヘキサノイルクロリド(0.072g)を加え、3時間撹拌した。反応混合物に10%クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を10%クエン酸水溶液及び飽和食塩水にて洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲル分取薄層クロマトグラフィー(展開溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1)にて精製し、2-(4-メトキシベンジル)フェニル 6-ヘキサノイル-β-D-グルコピラノシド(0.030g)を得た。
 - $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:
- 20 0.80-0.95 (3H, m), 1.20-1.35 (4H, m), 1.50-1.65 (2H, m), 2.25-2.35 (2H, m), 3.30-3.65 (4H, m), 3.74 (3H, s), 3.93 (1H, d, J=15.1Hz), 4.01 (1H, d, J=15.1Hz), 4.22 (1H, dd, J=6.7, 11.8Hz), 4.42 (1H, dd, J=2.2, 11.8Hz), 4.85-4.95 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 6.85-7.05 (2H, m), 7.05-7.20 (4H, m)

25

実施例5

2-(4-メトキシベンジル)フェニル 6-O-プロピオニル-β-D-グルコピラノシド

ヘキサノイルクロリドの代わりに、プロピオニルクロリドを用いて、実施例 4と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1. 08 (3H, t, J=7.6Hz), 2. 25-2. 40 (2H, m), 3. 30-3. 55 (3H, m), 3. 55-3. 65 (1H, m), 3. 74 (3H, s), 3. 93 (1H, d, J=15.1Hz), 4. 01 (1H, d, J=15.1Hz), 4. 23 (1H, dd, J=6.7, 11.8Hz), 4. 40 (1H, dd, J=2.1, 11.8Hz), 4. 85-4. 95 (1H, m), 6. 75-6. 85 (2H, m), 6. 85-7. 05 (2H, m), 7. 05-7. 20 (4H, m)

実施例6

10 2-(4-)トキシベンジル)フェニル 6-0-ブチリル-β-D-グルコピラノシド

ヘキサノイルクロリドの代わりに、ブチリルクロリドを用いて、実施例4と 同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

0. 90 (3H, t, J=7. 4Hz), 1. 50-1. 70 (2H, m), 2. 20-2. 35 (2H, m), 3. 30-3. 65 (4H, m), 3. 74 (3H, s), 3. 93 (1H, d, J=15. 1Hz), 4. 01 (1H, d, J=15. 1Hz), 4. 22 (1H, dd, J=6. 7, 11. 8Hz), 4. 42 (1H, dd, J=2. 2, 11. 8Hz), 4. 85-4. 95 (1H, m), 6. 75-6. 85 (2H, m), 6. 85-7. 05 (2H, m), 7. 05-7. 20 (4H, m)

20 実施例 7

2-(4-メトキシベンジル) フェニル $6-O-アセチル-\beta-D-グルコ$ ピラノシド

ヘキサノイルクロリドの代わりに、アセチルクロリドを用いて、実施例4と 同様の方法で標記化合物を合成した。

25 ¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m: 2.02 (3H, s), 3.30-3.65 (4H, m), 3.74 (3H, s), 3.93 (1H, d, J=15.1Hz), 4.01 (1H, d, J=15.1Hz), 4.24 (1H, dd, J=6.5, 11.9Hz), 4.38 (1H, dd, J=2.2, 11.9Hz), 4.85-4.95 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 6.85-7.05 (2H, m), 7.05-7.20 (4H, m)

実施例8

2- (4-メトキシベンジル) フェニル 6-O-イソブチリル-β-D-グ

5 ルコピラノシド

ヘキサノイルクロリドの代わりに、イソブチリルクロリドを用いて、実施例4 と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1. 11 (3H, d, J=7. 0Hz), 1. 12 (3H, d, J=7. 0Hz), 2. 45-2. 60 (1H, m), 3. 30-10 3. 65 (4H, m), 3. 74 (3H, s), 3. 93 (1H, d, J=15. 1Hz), 4. 00 (1H, d, J=15. 1Hz), 4. 19 (1H, dd, J=6. 9, 11. 8Hz), 4. 43 (1H, dd, J=2. 1, 11. 8Hz), 4. 85-4. 95 (1H, m), 6. 75-6. 85 (2H, m), 6. 85-7. 05 (2H, m), 7. 05-7. 20 (4H, m)

実施例9

15 2-(4-)++>ベンジル) フェニル 6-O-エチルスクシニル $-\beta-D$ -グルコピラノシド

ヘキサノイルクロリドの代わりに、エチルスクシニルクロリドを用いて、実施例4と同様の方法で標記化合物を合成した。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

20 1.19 (3H, t, J=7.1Hz), 2.50-2.70 (4H, m), 3.30-3.65 (4H, m), 3.74 (3H, s), 3.93 (1H, d, J=15.1Hz), 4.02 (1H, d, J=15.1Hz), 4.08 (2H, q, J=7.1Hz), 4.22 (1H, dd, J=6.7, 11.8Hz), 4.44 (1H, dd, J=2.1, 11.8Hz), 4.85-4.95 (1H, m), 6.75-7.25 (8H, m)

25 実施例10

イソプロパノール(0.12g)の2,4,6-トリメチルピリジン(2m

PCT/JP01/08239

L) 溶液に、0 ℃でトリホスゲン(0.022g)を加え撹拌した。1 時間後、2-(4-メトキシベンジル)フェニル $\beta-$ Dーグルコピラノシド(0.075g)を加え、室温にて一晩撹拌した。反応混合物に10%クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を10%クエン酸水溶液、水にて洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲル分取薄層クロマトグラフィー(展開溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1)にて精製し、2-(4-メトキシベンジル)フェニル 6-イソプロピルオキシカルボニルー $\beta-$ Dーグルコピラノシド(0.024g)を得た。 1 H-NMR(CD_3OD) δ ppm:

10 1. 21 (3H, d, J=6. 3Hz), 1. 23 (3H, d, J=6. 3Hz), 3. 30-3. 65 (4H, m), 3. 74 (3H, s), 3. 93 (1H, d, J=15. 1Hz), 4. 02 (1H, d, J=15. 1Hz), 4. 28 (1H, dd, J=6. 4, 11. 7Hz), 4. 43 (1H, dd, J=2. 2, 11. 7Hz), 4. 70-4. 85 (1H, m), 4. 85-4. 95 (1H, m), 6. 75-7. 20 (8H, m)

15 実施例11~22

参考例12~17において得られた化合物を用いて、実施例1又は2と同様の方法で下記表1記載の化合物を合成した。

[表1]

実施例	R	P
1 1	メチル	エトキシカルボニル
1 2	メチル	メトキシカルボニル
1 3	エチル	エトキシカルボニル
1 4	エチル	メトキシカルボニル
1 5	イソプチル	エトキシカルボニル
1 6	イソブチル	メトキシカルボニル
17	エトキシ	エトキシカルボニル
18	エトキシ	メトキシカルボニル
1 9	イソプロピル	エトキシカルボニル
2 0	イソプロピル	メトキシカルボニル
21 .	エチルチオ	エトキシカルボニル
2 2	エチルチオ	メトキシカルボニル

試験例1

ヒトSGLT2活性阻害作用確認試験

5 1) ヒトSGLT2発現プラスミドベクターの作製

SUPERSCRIPT Preamplification System (Gibco-BRL:LIFE TECHNOLOGIES製)を用いて、ヒト腎臓由来のtotal RNA (Ori gene製)をオリゴdTをプライマーとして逆転写し、PCR増幅用cDNAライブラリーを作製した。上10 記ヒト腎cDNAライブラリーを鋳型として、配列番号1及び2で示される下記のオリゴヌクレオチド0702F及び0712Rをプライマーに用い、Pfu DNA Polymerase (Stratagene社製)を用いたPCR反応によりヒトSGLT2をコードするDNA断片を増幅した。増幅されたDNA断片をクローニング用ベクターpCR-Blunt (Invitro

gen製)にこのキットの標準法に従いライゲーションした。常法により大腸 菌HB101コンピテントセル(東洋紡(株)製)に導入した後、形質転換株 をカナマイシン50μg/mLを含むLB寒天培地で選択した。この形質転換 株の1つからプラスミドDNAを抽出精製し、配列番号3及び4で示される下 記のオリゴヌクレオチド、0714Fおよび0715Rをプライマーとして用 い、Pfu DNA Polymerase (Stratagene社製)を 用いたPCR反応によりヒトSGLT2をコードするDNA断片を増幅した。 増幅されたDNA断片を制限酵素XhoI及びHindIIIで消化した後、 Wizard Purification System (Promega製) により精製した。この精製したDNA断片を融合化蛋白質発現用ベクターpc 10 DNA3.1 (一) Myc/His-B (Invitrogen製) の対応す る制限酵素部位に組み込んだ。常法により大腸菌HB101コンピテントセル (東洋紡(株) 製) に導入した後、形質転換株をアンピシリン100 µg/m Lを含むLB寒天培地で選択した。この形質転換株からプラスミドDNAを抽 出精製し、ベクターpcDNA3.1 (一) Myc/His-Bのマルチクロ 15 ーニング部位に挿入されたDNA断片の塩基配列を調べた。Wellsらによ り報告されたヒトSGLT2 (Am. J. Physiol., Vol. 263, pp. 459-465 (1992)) に対し、このクローンは1塩基の置換(4 33番目のイソロイシンをコードするATCがGTCに置換)を有していた。 20 この結果433番目の残基のイソロイシンがバリンに置換したクローンを得た。 このカルボキシ末端側最終残基のアラニンの次から配列番号5で示されるペプ チドを融合化したヒトSGLT2を発現するプラスミドベクターをKL29と した。

配列番号1 ATGGAGGAGCACACAGAGGC

25 配列番号2 GGCATAGAAGCCCCAGAGGA

配列番号3 AACCTCGAGATGGAGGAGCACACAGAGGC

配列番号4 AACAAGCTTGGCATAGAAGCCCCCAGAGGA

配列番号5 KLGPEQKLISEEDLNSAVDHHHHHH

2) ヒトSGLT2一過性発現細胞の調製

ヒトSGLT 2発現プラスミドKL29を電気穿孔法によりCOS-7細胞 (RIKEN CELL BANK RCB0539) に導入した。電気穿孔 法はジーンパルサーII (Bio-Rad Laboratories製) を 用い、OPTI-MEM I培地 (Gibco-BRL:LIFE TECH 5 NOLOGIES製) 500μLに対しCOS-7細胞2×10⁶個とKL29 20μgを含む0. 4 c mキュベット内で0. 290 k V、975μFの条件 下行った。遺伝子導入後、細胞を遠心分離により回収し細胞1キュベット分に 対し1mLのOPTI-MEM I培地を加え懸濁した。この細胞懸濁液を9 6ウェルプレートの1ウェルあたり125 µ L ずつ分注した。37℃、5%C 10 O, の条件下一晩培養した後、10%ウシ胎仔血清(三光純薬(株)製)、10 Ounits/mLペニシリンGナトリウム (Gibco-BRL:LIFE TECHNOLOGIES製)、100μg/mL硫酸ストレプトマイシン (G i b c o - B R L : L I F E TECHNOLOGIES製) を含むDMEM 培地 (Gibco-BRL:LIFE TECHNOLOGIES製)を1ウ 15 ェルあたり $1 \ 2 \ 5 \ \mu$ L ずつ加えた。翌日まで培養しメチルー α - D - グルコピ ラノシド取り込み阻害活性の測定に供した。

3) メチルー α - D - グルコピラノシド取り込み阻害活性の測定

試験化合物をジメチルスルホキシドに溶解し、取り込み用緩衝液(140m M塩化ナトリウム、2mM塩化カリウム、1mM塩化カルシウム、1mM塩化マグネシウム、5mMメチルーα-D-グルコピラノシド、10mM2-[4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル]エタンスルホン酸、5mMトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンを含む緩衝液pH7.4)で希釈し、阻害活性測定用の検体とした。ヒトSGLT2-過性発現COS-7細胞の培 地を除去し、1ウェルあたり前処置用緩衝液(140mM塩化コリン、2mM塩化カリウム、1mM塩化カルシウム、1mM塩化マグネシウム、10mM2-[4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル]エタンスルホン酸、5mMトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンを含む緩衝液pH7.4)を

WO 02/28872 PCT/JP01/08239

29

200 μ L加え、37℃で10分間静置した。前処置用緩衝液を除去し、再度 同一緩衝液を200µL加え、37℃で10分間静置した。作製した検体52 5μ Lに 7μ Lのメチルーα-D-(U-14C)グルコピラノシド (Ame rsham Pharmacia Biotech)を加え混合し、測定用緩 衝液とした。対照群用に試験化合物を含まない測定用緩衝液を調製した。また 試験化合物非存在下並びにナトリウム非存在下の基礎取り込み測定用に塩化ナ トリウムに替えて140mMの塩化コリンを含む基礎取り込み測定用緩衝液を 同様に調製した。前処置用緩衝液を除去し、測定用緩衝液を1ウェルあたり7 5 µ L ずつ加え 3 7℃で 2 時間静置した。測定用緩衝液を除去し、洗浄用緩衝 10 液 (140 mM塩化コリン、2 mM塩化カリウム、1 mM塩化カルシウム、1 mM塩化マグネシウム、10 mMメチルーα-D-グルコピラノシド、10 m M2- [4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル] エタンスルホン 酸、5mMトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンを含む緩衝液pH7.4) を1ウェルあたり200μLずつ加えすぐに除去した。この洗浄操作をさらに・ 2回行い、0. 2 N水酸化ナトリウムを1ウェルあたり75μLずつ加え細胞 15 を可溶化した。可溶化液をピコプレート (Packard) に移し、150 μ Lのマイクロシンチ40(Packard)を加えマイクロプレートシンチレ ーションカウンター トップカウント (Packard) にて放射活性を計測 した。対照群の取り込み量から基礎取り込み量を差し引いた値を100%とし、 取り込み量の50%阻害する濃度(IC50値)を濃度-阻害曲線から最小二乗法 20 により算出した。その結果は以下の表2の通りである。

[表2]

試験化合物	I C ₅₀ 値 (nM)
参考例11	3 5 0
参考例12	450
参考例13	140
参考例14	500
参考例15	3 3 0
参考例16	3 7 0
参考例17	110

試験例2

経口吸収性確認試験

5 1) 尾静脈内投与による薬物濃度測定用検体の作製

実験動物として一晩絶食したSD系ラット(日本クレア、雄性5週齢、140~170g)を用いた。試験化合物60mgをエタノール 1.8mLに懸濁または溶解させ、ポリエチレングリコール400 7.2mLおよび生理食塩水9mLを加え溶解し、3.3mg/mL溶液を調製した。ラットの体重を塩水9mLを加え溶解し、3.3mg/mL溶液を調製した。ラットの体重を10 測定し、試験化合物溶液を 3mL/kgの用量(10mg/kg)で無麻酔下尾静脈内投与した。尾静脈内投与は26G注射針および1mLシリンジを用いて行った。採血時間は尾静脈内投与後 2、5、10、20、30、60、120分とした。血液を遠心分離し血漿を血中薬物濃度測定用検体とした。

2)経口投与による薬物濃度測定用検体の作製

15 実験動物として一晩絶食したSD系ラット(日本クレア、雄性 5 週齢、140~170g)を用いた。試験化合物を活性本体として1 mg/mLになるように0.5%カルボキシメチルセルロースナトリウム水溶液に懸濁または溶解させた。ラットの体重を測定し、上記試験化合物液を10 mL/kgの用量(活性本体として10 mg/kg)で経口投与した。経口投与はラット用ゾンデお

よび2.5mLシリンジを用いて行った。採血時間は経口投与後15、30、60、120および240分とした。血液を遠心分離し血漿を血中薬物濃度測定用検体とした。

3)薬物濃度の測定

5 上記1)および2)により得られた血漿 0.1mLに内部標準物質として、 参考例 15記載の 2-(4-xトキシベンジル)フェニル $\beta-D-$ グルコピラノシド 1μ g を添加した後、メタノール 1mLを加え、除タンパクを行った。 遠心分離後、メタノール層を窒素気流下で蒸発乾固した。移動相 300μ L で 希釈し、その 30μ L を HPLCに注入した。 血中薬物濃度は HPLC 法により以下の条件にて測定した。

カラム: Inertsil ODS-2 (4.6×250mm)

移動相:アセトニトリル/10mMリン酸緩衝液 (p H 3. 0) = 25:75 (v/v)

カラム温度:50℃

15 流量: 1. 0mL/分

20

測定波長: UV232nm

検量線はブランク血漿 0. 1 mL に内部標準物質として、参考例 15 記載の 2-(4-x) キシベンジル) フェニル $\beta-D-$ グルコピラノシド $1 \mu g$ および 参考例 11 記載の 2-(4-x) キシベンジル) フェニル $\beta-D-$ グルコピラノシドを各濃度(1.0、0.5、0.2、0.1、0.05 および $0.02 \mu g$)で添加し、上記と同様に操作することにより作成した。

HPLCにより得られた各時間のプラズマ濃度より、Pharsight Corporation社製WinNonlin Standardを用いて、試験化合物の尾静脈内投与および経口投与による血漿中濃度一時間曲線下面積を求め、下記式に基づきバイオアベイラビリティー(%)を算出した。その結果は以下の表3の通りである。

バイオアベイラビリティー (%) =

(経口投与での血漿中濃度一時間曲線下面積)

 $\times 100$

(尾静脈内投与での血漿中濃度-時間曲線下面積)

5 [表3]

試験化合物	^*イオアペイラピリティー (%)
実施例 1	4 6
実施例 4	6 1
参考例11	. 15

試験例3

尿糖排泄促進作用確認試驗

実験動物として非絶食のSD系ラット(SLC、雄性8週齢、270~32 10 0g)を用いた。試験化合物を0.5%カルボキシメチル水溶液に懸濁させ、0.3、1、3mg/mL懸濁液とした。ラットの体重を測定し、試験懸濁液を10mL/kgの用量(3、10、30mg/kg)で経口投与した。対照群用に0.5%カルボキシメチルセルロースナトリウム水溶液のみを10mL/kgの用量で経口投与した。経口投与はラット用ゾンデおよび2.5mLシリンジを用いて行った。1群あたりの頭数は5または6頭とした。経口投与終了後から代謝ケージにて採尿を行った。採尿時間は経口投与後24時間とした。採尿終了後、尿量を記録し、尿中に含まれるグルコース濃度を測定した。グルコース濃度は臨床検査用キット:グルコースBテストワコー(和光純薬)にて定量した。尿量、尿中グルコース濃度および体重から24時間での体重200gあたりの尿糖排泄量を求めた。その結果は以下の表4の通りである。

[表4]

試験化合物	用量 (mg/kg)	尿糖排泄量 (mg/24時間・200g体重)
	3	5 2
実施例1	1 0	239
	3 0	. 513

試験例4

急性毒性試験

5 雄性4週齢ICR系マウス(日本クレア製,22~28g,1群5例)に4時間絶食後、試験化合物に0.5%カルボキシメチルセルロースを加えて調製した懸濁液(60mg/mL)を10mL/kg(600mg/kg)の用量で経口投与した。下記の表5の通り、投与24時間後、死亡例は認められなかった。

10 [表 5]

試験化合物	死亡例	
実施例1	0/5	

[産業上の利用可能性]

本発明の前記一般式(I)で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体は、経口吸収性が改善されており、経口吸収後体内において活性本体である前記一般式(II)で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体に変換されて優れたヒトSGLT2活性阻害作用を発揮する。本発明により経口投与製剤としても好適な、糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症等の高血糖症に起因する疾患の予防または治療剤を提供することができる。

15

34

請求の範囲

1. 一般式

5 (式中のPはプロドラッグを構成する基であり、Rは低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルコキシ低級アルキル基、低級アルコキシ低級アルコキシ低級アルコキシ基または低級アルコキシ低級アルキルチオ基である)で表されるグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体。

10 2. 一般式

(式中のRは低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルコキシ低級アルキル基、低級アルコキシ低級アルコキシ基または低級アルコキシ低級アルカナカルボニル低級アシル基、低級アルコキシ低級アシル基、低級アルコキシカルボニル基または低級アルコキシカルボニル基または低級アルコキシカルボニル基である)で表される請求項1記載のグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体。

3. 一般式

. 15

(式中のR¹ は低級アルキル基または低級アルコキシ基であり、P¹は低級アシル基、低級アルコキシ低級アシル基、低級アルコキシカルボニル低級アシル基、低級アルコキシカルボニル低級アシル基、低級アルコキシカルボニル基または低級アルコキシ低級アルコキシカルボニル基である)で表される請求項2記載のグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体。

4. 一般式

10 (式中のRは低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルコキシ低級アルキル基、低級アルコキシ低級アルコキシ基または低級アルコキシ低級アルキルチオ基であり、P.2は低級アシル基または低級アルコキシカルボニル基である)で表される請求項2記載のグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体。

15

5. 一般式

(式中の R^1 は低級アルキル基または低級アルコキシ基であり、 P^2 は低級アシル基または低級アルコキシカルボニル基である)で表される請求項3または4記載のグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体。

5 6. 式

で表される請求項5記載のグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体。

7. 式

10

で表される請求項5のグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体。

8. 請求項1~7記載のグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体を 有効成分としてなる医薬組成物。

15

- 9. ヒトSGLT2活性阻害剤である請求項8記載の医薬組成物。
- 10. 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤である請求項9記載の医薬組成物。

- 11. 高血糖症に起因する疾患が糖尿病又は糖尿病性合併症である、請求項 10記載の医薬組成物。
- 12. 高血糖症に起因する疾患が肥満症である、請求項10記載の医薬組成 5 物。
 - 13. 経口投与形態である請求項8~12記載の医薬組成物。
- 14. 請求項1~7記載のグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体 10 を有効量投与することからなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法。
 - 15. 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための、請求項1~7記載のグルコピラノシルオキシベンジルベンゼン誘導体の使用。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/08239

A CTASS	CIEICATION OF CURITION AS A THORN			
Int.	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C07H15/203, A61K31/7034,	A61P43/00, 3/10, 3/04		
According t	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
B. FIELD	S SEARCHED			
Minimum d Int	ocumentation searched (classification system followed Cl ⁷ C07H15/203, A61K31/7034	l by classification symbols)		
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched			
REGI	ata base consulted during the international search (nar STRY (STN), CAPLUS (STN), CAOLI	ne of data base and, where practicable, sea	rch terms used) PI/L (DIALOG)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where a		Relevant to claim No.	
PA	WO 01/68660 A1 (Kissei Pharmac 20 September, 2001 (20.09.01)	(Family: none)	1-13,15	
A	EP 598359 A1 (Tanabe Seiyaku C 25 May, 1994 (25.05.94), & JP 2795162 B2 & CA 21025 & US 5424406 A & TW 28364 & US 5731292 A & SG 54120 & DE 69328856 E & ES 21491	91 A 3 A A1	1-13,15	
_	& KR 211438 B1		·	
A	Akira OKU, et al., "Antidiabetic effect of T-1095, an inhibitor Na*-glucose cotransporter, in neonatally streptozotocin-treated rats", European Journal of Pharmacology, 10 March, 2000 (10.03.00), Vol.391, No.1-2, pages 183 to 192		1-13,15	
	Na /Glucose Cotransporters i Carboxyl-Terminal Half of the R	ana PANAYOTOVA-HEIERMANN, et al., "Sugar Binding to Glucose Cotransporters is Determined by the poxyl-Terminal Half of the Protein", The Journal of Ogical Chemistry, (1996), Vol.271, No.17, pages 10029		
	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
*Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 21 November 2001 (21 21 21 21 22)				
Name and ma	ovember, 2001 (21.11.01)	04 December, 2001 (0 Authorized officer	4.12.01)	
Japai Facsimile No	Japanese Patent Office			
T TOTALITIE NO	•	Telephone No	I	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP01/08239

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)	
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the	following reasons:
1. Claims Nos.: 14 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:	}
The invention as set forth in claim 14 pertains to methods for t of the human body by therapy.	reatment
2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed require	ments to such an
extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	
3. Claims Nos.:	
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences	of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:	·····
*	
	1
	, .
	•
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report c claims.	overs all searchable
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did of any additional fee.	not invite payment
 As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international sonly those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 	earch report covers
,	
•	
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international	
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	
•	
	ŀ
Remark on Protest	ĺ
No protest accompanied the payment of additional search fees.	į

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07H15/203, A61K31/7034, A61P43/00, 3/10, 3/04

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl7 C07H15/203, A61K31/7034

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

REGISTRY (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN), MEDLINE (STN), WPI/L (DIALOG)

引用文献の カテゴリー*	引用 女	関連する	
W/ 49-4	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	一請求の範囲の番号	
PA	WO 01/68660 A1 (キッセイ薬品工業株式会社) 20.9月.2001(20.09.01)	1–13, 15 [,]	
	(ファミリーなし) 	·	
A	EP 598359 A1 (TANABE SEIYAKU CO., LTD.) 25.5月.1994 (25.05.94) & JP 2795162 B2 & CA 2102591 A & US 5424406 A & TW 283643 A & US 5731292 A & SG 54120 A1 & DE 69328856 E & ES 2149186 T3 & KR 211438 B1	1-13, 15	

|X| C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公安された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

「&」同一パテントファミリー文献

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	AKIRA OKU, et al., Antidiabetic effect of T-1095, an inhibitor Na ⁺ -glucose cotransporter, in neonatally streptozotocin-trea ted rats, European Journal of Pharmacology, 10.3月.2000(10.0 3.00), Vol. 391, No. 1-2, p. 183-192	1–13, 15
A	MARIANA PANAYOTOVA-HEIERMANN, et al., Sugar Binding to Na ⁺ /Gl ucose Cotransporters Is Determined by the Carboxyl-terminal Half of the Protein, The Journal of Biological Chemistry, 199 6, Vol. 271, No. 17, p. 10029-10034	1–13, 15
	· *	·
		, .
		·
	·	

第1欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き) 条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
成しな	かった。
1. 🛚	請求の範囲 14 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	請求の範囲14に記載された発明は、治療による人体の処置方法に関するものである。
2. 📙	請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
<u> </u>	
3. 🗌	請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に対	************************************
	ー ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・ ・
1. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
٠ .	Uter 1 32 N ar h Million and an a man
4.	出題人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査	王手数料の異識の申立てに関する注意
. [追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。 」 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。
	」 ー・・・・ グロ・・ がい・ とハー PMの/ CM と ソ 共成 下上 く がっぱんっつ にっ

様式PCT/ISA/210 (第1ページの続葉 (1)) (1000年7月)

Applicant: FRICK, et al. Appl. No.: 10/734,573 Filing Date: 12/12/2003

Docket No.: DEAV2002/0087 US NP

PRIOR ART